

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002499

International filing date: 17 February 2005 (17.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP
Number: 2004-077078
Filing date: 17 March 2004 (17.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 21 April 2005 (21.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b)



World Intellectual Property Organization (WIPO) - Geneva, Switzerland
Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle (OMPI) - Genève, Suisse

PCT/JP2005/002499

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

28.02.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて
いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed
with this Office.

出願年月日 2004年 3月17日
Date of Application:

出願番号 特願2004-077078
Application Number:

パリ条約による外国への出願
に用いる優先権の主張の基礎
となる出願の国コードと出願
番号
The country code and number
of your priority application,
to be used for filing abroad
under the Paris Convention, is

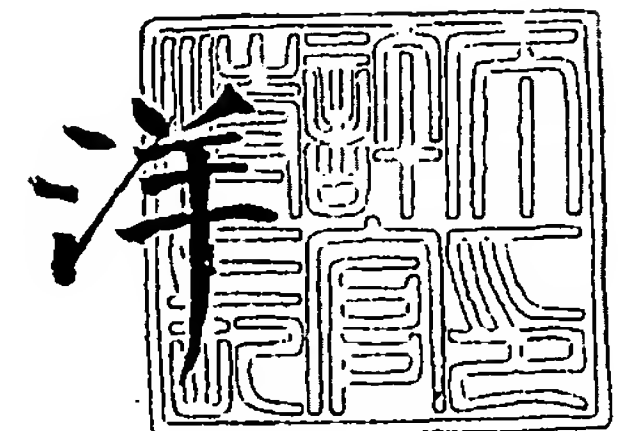
J P 2 0 0 4 - 0 7 7 0 7 8

出願人 三井化学株式会社
Applicant(s):

2005年 4月 8日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

小川



出証番号 出証特2005-3031396

【書類名】 特許願
【整理番号】 P0003115
【提出日】 平成16年 3月17日
【あて先】 特許庁長官 殿
【発明者】
 【住所又は居所】 千葉県市原市千種海岸三番地
 【氏名】 上原 完
【発明者】
 【住所又は居所】 千葉県市原市千種海岸三番地
 【氏名】 山口 昌賢
【特許出願人】
 【識別番号】 000005887
 【住所又は居所】 東京都港区東新橋一丁目 5番 2号
 【氏名又は名称】 三井化学株式会社
 【代表者】 中西 宏幸
【手数料の表示】
 【予納台帳番号】 005278
 【納付金額】 21,000円
【提出物件の目録】
 【物件名】 特許請求の範囲 1
 【物件名】 明細書 1
 【物件名】 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲**【請求項1】**

(a) エチレン／1-ブテンランダム共重合体100重量部、(b) 少なくとも1種のスチレン系blockコポリマー10～500重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(c) オイル10～140重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(d) ポリプロピレン樹脂0～500重量部からなる樹脂組成物。

【請求項2】

(a) エチレン／1-ブテンランダム共重合体の密度(ASTM D-792で測定)が0.857～0.890g/cm³、MFR (ASTM D-1238で測定)が0.1～1.0g/10分、GPCで測定した分子量分布(M_w/M_n)が1.5～3.0であり、(b) 少なくとも1種のスチレン系blockコポリマーがスチレン／ブタジエン／スチレン、スチレン／イソブレン／スチレン、スチレン／エチレン／ブテン／スチレンおよびスチレン／エチレン／プロピレン／スチレンから成る群から選択される請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】

請求項1乃至2に記載の樹脂組成物からなる成形体。

【書類名】明細書

【発明の名称】樹脂組成物およびそれからなる成形体

【技術分野】

【0001】

本発明は、ポリオレフィンを含むブロックコポリマー組成物に関する。

【背景技術】

【0002】

容易に圧縮成形又は溶融吹込み成形できる押出可能なエラストマー組成物は通常、スチレンブロックコポリマーと結晶性ポリオレフィンとをブレンドすることにより製造される。このようなブレンドを使用して、自動車用成形品や弾性フィルムを含む様々な製品が製造されている。

【0003】

スチレン/ブタジエン/スチレン、スチレン/イソプレン/スチレン、スチレン/エチレン-ブテン/スチレンおよびスチレン/エチレン-プロピレン/スチレン等のスチレンブロックコポリマーを例えればポリオレフィンや粘着付与樹脂のような他の材料とブレンドして、より簡単に押出して加工性及び/又は結合性の改善された弾性シートを得ることが可能である。そして最近ではメタロセン触媒でできる押出可能エラストマー組成物が生成されている。そして最近ではメタロセン触媒で得られたポリオレフィンとスチレンブロックコポリマーとの組成物が知られている。しかし、これらの樹脂組成物が增量剤としてオイルを含む場合、オイルのブリードアウトに問題があった（特許文献1, 2）。

【特許文献1】特開平8-231817号公報

【特許文献2】特許第3191054号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0004】

本発明は上記のような課題を解決する為になされ、成形性に優れ、表面硬度が充分高く、オイルのブリードアウトに優れる樹脂組成物を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0005】

(a) エチレン/1-ブテンランダム共重合体100重量部、(b) 少なくとも1種のスチレン系ブロックコポリマー10~500重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(c) オイル10~140重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(d) ポリプロピレン樹脂0~500重量部からなる樹脂組成物、さらに本発明は上記樹脂組成物からなる成形体に関する。

【発明の効果】

【0006】

本発明の樹脂組成物は成形性に優れ、十分な柔軟性を有する上、オイルのブリードアウト問題が少ない。本発明に係る樹脂組成物は、広い温度範囲での柔軟性に優れるとともに耐熱性にも優れている。また本発明に係る樹脂組成物は、射出成形、押出成形など各種成形法の成形性に優れている。

【発明を実施するための最良の形態】

【0007】

(a) エチレン/1-ブテンランダム共重合体

本発明のエチレン/1-ブテンランダム共重合体の密度（ASTM D-792で測定）は0.857~0.890g/cm³、好ましくは0.857~0.870g/cm³、MFR（ASTM D-1238で測定）は0.1~1.0g/10分、好ましくは0.1~5.0g/10分である。また本発明のエチレン/1-ブテンランダム共重合体のGPCで測定した分子量分布（M_w/M_n）は1.5~3.0、好ましくは1.5~2.5である。本発明のエチレン/1-ブテンランダム共重合体中の1-ブテン含量は8~25モル%、好ましくは15~20モル%であり、示差走査熱量分析（DSC）で求められる融点が90℃未満または融点が観測

されない非晶性である。本発明のエチレン／1-ブテンランダム共重合体の分子構造は、直鎖状であってもよいし、長鎖の側鎖を有する分岐状であってもよい。
本発明のエチレン／1-ブテンランダム共重合体は、X線回折法により測定された結晶化度が好ましくは30%未満、より好ましくは20%以下であることが望ましい。

【0008】

本発明のエチレン／1-ブテンランダム共重合体は、 ^{13}C -NMR法により求めた、共重合モノマー連鎖分布のランダム性を示すパラメータ(B値)が1.0～1.4の範囲にあることが好ましい。上記B値は、共重合連鎖中の構造単位の組成分布状態を表わす指標であり、下式により算出することができる。

$$B = \text{POE} / (2\text{PO} \cdot \text{PE})$$

(式中、PEおよびPOは、それぞれエチレン・ α -オレフィンランダム共重合体中に含有される、エチレン成分のモル分率および α -オレフィン(1-ブテン)成分のモル分率であり、POEは、全ダイアド(dyad)連鎖数に対するエチレン・ α -オレフィン(1-ブテン)交互連鎖数の割合である。)

このようなPE、POおよびPOE値は、具体的には、下記のようにして算出することができる。

【0009】

10mmφの試験管中で約200mgのエチレン／1-ブテンランダム共重合体を1mlのヘキサクロロブタジエンに均一に溶解させて試料を調製し、この試料の ^{13}C -NMRスペクトルを下記の条件下に測定する。

【0010】

[測定条件]

測定温度：120℃ 測定周波数：20.05MHz スペクトル幅：1500Hz フィルタ幅：1500Hz パルス繰り返し時間：4.2sec パルス幅：7μsec 積算回数：2000～5000回

PE、POおよびPOE値は、上記のようにして測定された ^{13}C -NMRスペクトルから、G. J. Ray (Macromolecules, 10, 773 (1977))、J. C. Randall (Macro-molecules, 15, 353 (1982))、K. Kimura (Polymer, 25, 4418 (1984)) らの報告に基づいて求めることができる。

【0011】

なお、上記式より求められるB値は、エチレン／1-ブテンランダム共重合体が両モノマーが交互に分布している場合には2となり、両モノマーが完全に分離して重合している完全ブロック共重合体の場合には0となる。

【0012】

本発明のエチレン／1-ブテン共重合体はASTM D1238に準拠して190℃、荷重10kgの条件で測定したMFR₁₀と荷重2, 16kgで測定したMFR₂ (MFRとも記載)との比(MFR₁₀/MFR₂)および分子量分布(M_w/M_n)が
 $M_w/M_n + 4.63 \leq MFR_{10}/MFR_2 \leq 14 - 2.9 \log(MFR_2)$
 の関係を満たすと成形性が良く好ましい。

【0013】

上記エチレン／1-ブテン共重合体の製造法については特に制限はないが、チーグラー・ナッタ触媒、あるいはメタロセン触媒を用いて、エチレンと1-ブテンとを共重合することによって製造することができる。より好ましくは、メタロセン触媒を用いてエチレンと1-ブテンとを共重合することによって得られるエチレン／1-ブテンランダム共重合体である。

【0014】

(b) スチレン系ブロックコポリマー

本発明で用いるに有用なスチレン系ブロックコポリマー類の構造は決定的でなく、線状型

もしくは放射状型であってもよく、ジブロックまたはトリブロックであってもよく、或はそれらの如何なる組み合わせであってもよい。主要な構造は、好適には、トリブロック構造、より好適には線状トリブロック構造である。

【0015】

本明細書で用いるに有用なスチレン系ブロックコポリマー類の製造は本発明の主題でない。このようなブロックコポリマー類の製造方法は本技術分野で知られている。不飽和ゴムモノマー単位を有する有用なブロックコポリマー類を製造するに適した触媒には、リチウムを基とする触媒、特にリチウムアルキル類が含まれる。米国特許第3,595,942号には、不飽和ゴムモノマー単位を有するブロックコポリマー類の水添を行って飽和ゴムモノマー単位を有するブロックコポリマー類を製造するに適切な方法が記述されている。このポリマー類の構造はその重合方法で決定される。例えば、リチウムアルキル類またはジリチオスチルベンなどの如き開始剤を用いて反応容器に所望のゴムモノマーを逐次的に導入するか、或は二官能のカップリング剤を用いてブロックコポリマーを2セグメント連成させると、線状ポリマー類が生じる。他方、不飽和ゴムモノマー単位を3個以上有するブロックコポリマー類に対して一官能の適切なカップリング剤を用いることにより、分枝構造を得ることができる。多官能カップリング剤、例えばジハロアルカン類またはアルケン類およびジビニルベンゼンなどに加えて特定の極性化合物、例えばハロゲン化ケイ素、シロキサン類、または一価アルコールとカルボン酸のエステルなどで連成を生じさせることができる。本発明の組成物の一部を形成するブロックコポリマー類を適切に記述することに關して、そのポリマーに何らかのカップリング残基が存在していることは無視可能である。

【0016】

不飽和ゴムモノマー単位を有する適切なブロックコポリマー類には、これらに限定するものでないが、スチレン-ブタジエン(SB)、スチレン-イソプレン(SI)、スチレン-ブタジエン-スチレン(SBS)、スチレン-イソプレン-スチレン(SIS)、 α -メチルスチレン-ブタジエン- α -メチルスチレンおよび α -メチルスチレン-イソプレン- α -メチルスチレンなどが含まれる。

【0017】

このブロックコポリマーのスチレン系部分は、好適には、スチレンおよびその類似物および同族体(これらには α -メチルスチレンおよび環置換スチレン類、特に環がメチルで置換されているスチレン類が含まれる)のポリマーまたはインターポリマーである。好適なスチレン系はスチレンおよび α -メチルスチレンであり、スチレンが特に好適である。

【0018】

不飽和ゴムモノマー単位を有するブロックコポリマー類は、ブタジエンまたはイソプレンのホモポリマー類および上記2種ジエン類の一方または両方と少量のスチレン系モノマーとのコポリマー類を包含し得る。この使用するモノマーがブタジエンである場合、ブタジエンポリマーブロック中の縮合ブタジエン単位の35から55モルパーセントが1,2構造を有するのが好適である。従って、このようなブロックを水添すると、その結果として生じる生成物は、エチレンと1-ブテンで出来ている規則正しいコポリマーブロック(EB)であるか或はそれに類似している。使用する共役ジエンがイソプレンであると、その結果として生じる水添生成物は、エチレンとプロピレンで出来ている規則正しいコポリマーブロック(EP)であるか或はそれに類似している。飽和ゴムモノマー単位を有する好適なブロックコポリマー類はスチレン系単位のセグメントを少なくとも1つおよびエチレン-ブテンもしくはエチレン-プロピレンコポリマーのセグメントを少なくとも1つ含む。飽和ゴムモノマー単位を有するそのようなブロックコポリマー類の好適な例には、スチレン/エチレン-ブテンのコポリマー類、スチレン/エチレン-プロピレンのコポリマー類、スチレン/エチレン-ブテン/スチレン(SEBS)のコポリマー類、およびスチレン/エチレン-ブロピレン/スチレン(SEPS)のコポリマー類が含まれる。

【0019】

不飽和ゴムモノマー単位を有するブロックコポリマー類の水添を、好適には、アルミニウムアルキル化合物とニッケルもしくはコバルトのカルボン酸塩もしくはアルコキサイド類との反応生成物を含む触媒を用いて、スチレン系芳香族二重結合の水添度合を25パーセント以下にしながら脂肪族二重結合の少なくとも80パーセントが実質的に完全に水添されるような条件下で行う。好適なブロックコポリマー類は、脂肪族二重結合の少なくとも99パーセントが水添されている一方で芳香族二重結合の水添度合が5パーセント未満であるブロックコポリマー類である。

【0020】

このスチレン系ブロックの比率は、該ブロックコポリマーの全重量の一般に8から65重量パーセントである。このブロックコポリマー類は、好適には、このブロックコポリマーの全重量を基準にしてスチレン系ブロックセグメントを10から35重量パーセントおよびゴムモノマーブロックセグメントを90から65重量パーセント含有する。

【0021】

個々のブロックの平均分子量は特定の範囲内で多様であり得る。大部分の場合、スチレン系ブロックセグメントの数平均分子量は5,000から125,000の範囲、好適には7,000から60,000の範囲である一方、ゴムモノマーブロックセグメントの平均分子量は10,000から300,000、好適には30,000から150,000の範囲であろう。このブロックコポリマー全体が有する平均分子量(M_n)は典型的に25,000から250,000、好適には35,000から200,000の範囲である。このような分子量はトリチウム計数方法または浸透圧測定方法で最も正確に測定される。

【0022】

更に、本発明で用いるに適切な種々のブロックコポリマー類は、本技術分野でよく知られている方法のいずれかを用いて官能基、例えば無水マレイン酸などを少量グラフトとして組み込むことで改質を受けさせたものであってもよい。

【0023】

本発明で用いるに有用なブロックコポリマー類は商業的に入手可能であり、例えばKRATON PolymersがKRATONの商標で供給しており、そしてDexco PolymersがVECTORの商標で供給している。

【0024】

(c) オイル

本発明で用いられるオイルは增量剤として用いられ、パラフィンオイル、シリコンオイル等の種々のオイルが用いられるが特にパラフィンオイルが好適に用いられる。オイルは、40℃での動粘度が20～800cst(センチストークス)、好ましくは40～600cstさらに流動度が0～-40℃、好ましくは0～-30℃、及び引火点(COC法)が200～400℃、好ましくは250～350℃のものが好適である。

【0025】

本発明で好ましく使用するオイルの1種であるナフテン系プロセスオイルは、一般にゴム加工において、軟化効果、配合剤分散効果、潤滑効果などを得るために混入される石油系軟化剤であって、ナフテン系炭化水素を30～45重量%含有するものである。このようなプロセスオイルを配合すると、樹脂組成物の成形時の溶融流動性や成形品の柔軟性を一層改善することができ、しかも成形品の表面にプリードによるべたつきが現れにくく効果がある。本発明においては、ナフテン系プロセスオイルの中でも芳香族系炭化水素の含有量が10重量%以下であるものを使用する。理由は明らかでないが、これを用いると成形品の表面にプリードを生じにくく効果を奏する。

【0026】

本発明においてオイルの配合量は、(a)エチレン／1-ブテンランダム共重合体、(b)少なくとも1種のスチレン系ブロックコポリマーの(a)(b)の合計量100重量部に対して、10～140重量部、好ましくは15～120重量部である。ナフテン系プロセスオイルの配合量が少なすぎると溶融流動性や成形品の柔軟性が不足するおそれがあり、逆に多すぎると成形品の表面にプロセスオイルが滲み出る可能性があるので好ましくな

い。

【0027】

(d) ポリプロピレン樹脂

本発明のポリプロピレン樹脂として、例えばプロピレン単独重合体、プロピレンとプロピレン以外の他の α -オレフィンとのプロピレン・ α -オレフィンランダム共重合体およびプロピレン・ α -オレフィンブロック共重合体を挙げることができる。また、ポリプロピレン樹脂は、無水マレイン酸などの極性基含有モノマーで変性されていてもよい。

結晶性のポリプロピレン樹脂は、アイソタクチック構造、シンジオタクチック構造が知られているが特にアイソタグチック構造が好ましい。

【0028】

好ましいポリプロピレン樹脂は、プロピレン単独重合体、他の α -オレフィン単位を10モル%以下、好ましくは8モル%以下含有するプロピレン・ α -オレフィンランダム共重合体、およびn-デカン抽出量が40重量%以下、特には該抽出量が30重量%以下のプロピレン・ α -オレフィンブロック共重合体である。

【0029】

なお、本発明では、「 α -オレフィン単位」は、 α -オレフィンから誘導され、重合体を構成する構造単位を意味する。エチレン単位、プロピレン単位、1-ブテン単位などについても同様である。また、本発明では、 α -オレフィンには、エチレンが含まれる。

【0030】

上記プロピレン・ α -オレフィンランダム共重合体またはプロピレンブロック共重合体を形成する他の α -オレフィンとしては、プロピレン以外の炭素数2~20の α -オレフィンが好ましく挙げられ、具体的には、エチレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ヘキセン、1-ヘプテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-ヘキサデセン、4-メチル-1-ペンテンなどを挙げることができる。

【0031】

これらの α -オレフィンは、1種単独でまたは2種以上を組み合わせて使用することができる。

【0032】

本発明で用いられるポリプロピレン樹脂は、それ自体公知の固体状チタン触媒あるいはメタロセン系触媒などを用いて、それ自体公知の方法により製造することができる。

【0033】

ポリプロピレン樹脂のX線法による結晶化度は、40%以上、特には50%以上であることが好ましく、DSC法による融点(T_m)は100~165°Cであることが好ましい。また、(B) エチレン・ α -オレフィンランダム共重合体および(C) プロピレン・エチレン・1-ブテンランダム共重合体の融点よりも高い融点のポリプロピレン樹脂を用いることが望ましい。

【0034】

また、ポリプロピレン樹脂は、ASTM D1238に準拠して測定されるメルトフロー率(MFR: 230°C、2.16Kg荷重下)が、通常0.1~300g/10分であり、好ましくは1~50g/10分である。ポリプロピレン樹脂は、1種単独でまたは2種以上を組み合わせて使用することができる。

【0035】

樹脂組成物

本発明の樹脂組成物は(a)エチレン/1-ブテンランダム共重合体100重量部、(b)少なくとも1種のスチレン系ブロックコポリマー10~500重量部、(a)(b)の合計量100重量部に対して(c)オイル10~140重量部、(a)(b)の合計量100重量部に対して(d)ポリプロピレン0~500重量部からなる。好ましくは(a)エチレン/1-ブテンランダム共重合体100重量部に対して(b)少なくとも1種のスチレン系ブロックコポリマー10~300重量部、より好ましくは10~200重量部である。また(a)(b)の合計量100重量部に対して(c)オイルを好ましくは15~1

20重量部、より好ましくは20～100重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(d) ポリプロピレンを好ましくは0～300重量部、より好ましくは0～100重量部含む。

【0036】

本発明の樹脂組成物はその表面硬度(ASTM D2240で測定)ショアA硬度が15～95、好ましくは15～85である。

【0037】

本発明の樹脂組成物は樹脂組成物としての性能を損なわない範囲で、必要に応じて他の合成樹脂やゴム、または酸化防止剤、耐熱安定剤、耐候安定剤、スリップ剤、アンチブロッキング剤、結晶核剤等、顔料、塩酸吸収剤の添加物を含んでいてもよい。

本発明の樹脂組成物の製造方法は、特に限定されるものではなく、通常、ゴム・重合体工業に使用されるバンバリーミキサー、ニーダーなどの密閉型混合機、または一軸押出機、二軸押出機などによって製造することができる。また、混練方法として多段の添加口のある押出機にて前段で重合体成分および各種粉末状添加剤を投入し、後段でオイルなどの液状成分を注入する方法を採用することもできる。上記の各種混合法の中で押出機などの重合体成分の溶融を伴う混合法を採用する場合は、その次に粉碎工程を入れて組成物の粉体流動性を向上させることが好ましい。このような粉碎工程にはターボミル、ローラミル、ボールミル、遠心力粉碎機、パルベライザーなどの粉碎機を用いて粉碎することにより、粉体流動性のある樹脂組成物を調製することができる。

【0038】

また、前記各成分および必要に応じて各種添加剤を、例えばヘンシェルミキサー、バンバリーミキサー、タンブラー・ミキサー、ロールや押出機等の混合機でブレンドした後、カレンダー成形、T-ダイ成形等の公知のシート成形機に供し、シートとすることが可能である。

【0039】

成形体

本発明の樹脂組成物から得られる成形体は成形性に優れたプロー成形体、シート成形体、押出成形体や異形押出成形体および射出成形体がある。

本発明では、上記のように樹脂組成物を調製する時には、各成分を優れた分散性で混練することができる。本発明に係る樹脂組成物は、公知の成形方法を特に限定することなく採用して種々の形状の成形品に成形することができる。

【0040】

これらのうちでも、射出成形体に成形することが好ましい。このような本発明に係る樹脂組成物の射出成形品は、広範な用途に利用することができ、たとえばハウジング、洗濯槽などの家電用途、一軸延伸フィルム、二軸延伸フィルム、インフレーションフィルムなどのフィルム用途、カレンダー成形、押出成形などによるシート用途、たとえばインパネ表皮などの自動車内装用途、サイドモール、マッドガードなどの自動車外装用途、電線用途、一般雑貨用途などに好適に利用することができる。

【0041】

上記のうちでも、柔軟性、強度および耐熱性にも優れ、オイルプリード発生が発生しにくい特性を有効に利用しうる用途たとえば自動車内装被覆、コンシューマー用途、家電用品の柔軟部位として好適に用いることができる。

[実施例]以下実施例を用いて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はその要旨を超えない限り、以下の実施例によって限定されるものではない。

尚、エチレン/1-ブテンランダム共重合体は以下の方法で評価した。

【0042】

密度

190°C、2.16kg荷重におけるMFR測定後のストランドを、120°Cで1時間熱処理し、1時間かけて室温まで徐冷したのち、密度勾配管法により測定した。

【0043】

MFR

A S T M D-1238に準拠し、190℃、2.16kg荷重におけるMFRを測定した。

【0044】

Mw/Mn

G P C (ゲルパーミエーションクロマトグラフィー) を用い、オルトジクロロベンゼン溶媒で、140℃で測定した。

【0045】

MFR₁₀/MFR₂

A S T M D-1238に準拠し、190℃における10kg荷重でのMFR₁₀と、2.16kg荷重でのMFR₂を測定し、比を算出した。この比が大きいと、ポリマーの溶融時の流動性が優れていることを示し、すなわち加工性が高い。

【0046】

エチレン/1-ブテンランダム共重合体：

以下の製造例1及び2で調整したエチレン・1-ブテン共重合体1及びエチレン・1-ブテン共重合体2である。

【0047】

[製造例1]

[エチレン・1-ブテン共重合体の調製]

[触媒溶液の調製]

トリフェニルカルベニウム（テトラキスピタフルオロフェニル）ボレートを18.4mgとり、トルエンを5ml加えて溶解させ、濃度が0.004mM/mlのトルエン溶液を調製した。[ジメチル(t-ブチルアミド)（テトラメチル-η₅-シクロペントジエニル)シラン]チタンジクロライドを1.8mgとり、トルエンを5ml加えて溶解させ、濃度が0.001mM/mlのトルエン溶液を調製した。重合開始時においてはトリフェニルカルベニウム（テトラキスピタフルオロフェニル）ボレートのトルエン溶液を0.38ml、[ジメチル(t-ブチルアミド)（テトラメチル-η₅-シクロペントジエニル)シラン]チタンジクロライドのトルエン溶液を0.38mlとり、さらに希釈用のトルエンを4.24ml加えて、トリフェニルカルベニウム（テトラキスピタフルオロフェニル）ボレートがB換算で0.002mM/Lに、[ジメチル(t-ブチルアミド)(テトラメチル-η₅-シクロペントジエニル)シラン]チタンジクロリドがT_i換算で0.0005mM/Lとなるトルエン溶液を5ml調製した。

【0048】

[エチレン・1-ブテン共重合体1の調製]

充分窒素置換した容量1.5リットルの攪拌翼付SUS製オートクレーブに、23℃でヘブタン750mlを挿入した。このオートクレーブに、攪拌翼を回し、かつ氷冷しながら1-ブテン20g、水素40mlを挿入した。次にオートクレーブを100℃まで加熱し、更に、全圧が6KGとなるようにエチレンで加圧した。オートクレーブの内圧が6KGになった所で、トリイソブチルアルミニウム(TIBA)の1.0mM/mlヘキサン溶液1.0mlを窒素で圧入した。続いて、上記の如く調製した触媒溶液5mlを、窒素でオートクレーブに圧入し重合を開始した。その後、5分間、オートクレーブを内温100℃になるように温度調製し、かつ圧力が6kgとなるように直接的にエチレンの供給を行った。重合開始5分後、オートクレーブにポンプでメタノール5mlを挿入し重合を停止し、オートクレーブを大気圧まで脱圧した。反応溶液に3リットルのメタノールを攪拌しながら注いだ。得られた溶媒を含む重合体を130℃、13時間、600torrで乾燥して6gのエチレン・ブテン共重合体1を得た。得られたエチレン・1-ブテン共重合体の性状を表1に示す。

【0049】

[製造例2]

[エチレン・1-ブテン共重合体2の調製]

[触媒溶液の調製]

十分に窒素置換したガラス製フラスコに、ビス(1,3-ジメチルシクロペントジエニル)ジルコニウムジクロリドを0.63mg入れ、更にメチルアミノキサンのトルエン溶液(A1; 0.13ミリモル/リットル)1.57ml、およびトルエン2.43mlを添加することにより触媒溶液を得た。

【0050】

[エチレン・1-ブテン共重合体2の調製]

充分に窒素置換した内容積2リットルのステンレス製オートクレーブにヘキサン912mlおよび1-ブテン320ml、水素0mlを挿入し、系内の温度を80℃に昇温した。引き続き、トリイソブチルアルミニウム0.9ミリモルおよび上記の如く調製した触媒溶液2.0ml(Zrとして0.0005ミリモル)をエチレンで圧入することにより重合を開始した。エチレンを連続的に供給することにより全圧を8.0kg/cm²-Gに保ち、80℃で30分間重合を行った。

【0051】

少量のエタノールを系中に導入して重合を停止させた後、未反応のエチレンをバージした。得られたポリマーを大過剰のメタノール中に投入することによりポリマーを析出させた。このポリマーを濾過により回収し、減圧下で一晩乾燥し、エチレン・1-ブテン共重合体2を得た。得られたエチレン・1-ブテン共重合体2の性状を表1に示す。

【0052】

【表1】

【表1】

	製造例1 エチレン・1- ブテン共重合 体1	製造例2 エチレン・1- ブテン共重合 体2
ポリマー性状		
密度(kg/m ³)	860	861
メルトフローレート(190°C)	1.1	0.5
Mw/Mn	2.1	2.1
MFR ₁₀ /MFR _{2,16}	8.5	6.0

【0053】

[樹脂組成物の評価]

樹脂組成物は以下の方法で評価した。

【0054】

破断点強度

JIS K7113に準拠し、JIS 2号ダンベルを用いて引張試験を行い、破断点強度を測定した。

【0055】

ショアA硬度

ASTM D-2240に準拠し、厚み: 3mmのシートを用いてデュロメーター硬度計を用いて測定した。

【0056】

オイルブリード

厚み: 2mmのプレスシートを用いて、作製後常温で各24時間・48時間・120時間・240時間・2週間放置した後、サンプル表面のオイルブリードを目視にて評価した。

【0057】

[エチレン/1-ブテンランダム共重合体以外の材料]

スチレン系プロックコポリマー：

スチレン・エチレン・ブテン・スチレンプロックコポリマーである Kraton Polymer 社製 Kraton G1650

ポリプロピレン樹脂：

プロピレンプロック共重合体 MFR : 23g/10min. (230°C) n-デカン抽出量: 12 wt %

エチレン/オクテンランダム共重合体(EOR)：

デュポン・ダウエラストマー社製 エンゲージ EG8150

密度: 868 kg/m³、 MFR : 0.5g/10min. (190°C)

オイル：

出光興産社製 パラフィンオイル PW-90 (40°Cでの動粘度: 95.5 cst)。

【0058】

[実施例1～6、比較例1～3]

実施例1～6はエチレン/1-ブテンランダム共重合体として前記の製造法で作製したエチレン・1-ブテン共重合体1及びエチレン・1-ブテン共重合体2を用いており、比較例1～3はエチレン/オクテンランダム共重合体(EOR)を用いている。さらに、実施例1～6及び比較例1～3ではスチレン系プロックコポリマーとして前記のスチレン・エチレン・ブテン・スチレンプロックコポリマーG1650、オイルとして前記のパラフィンオイル、ポリプロピレン樹脂として前記のプロピレンプロック共重合体を表1に記載の部数で配合して、2軸押出機(TEX30mm)を用い、樹脂温度190°Cで溶融混練、造粒を行ない、熱可塑性樹脂組成物のペレットを得た。この熱可塑性樹脂組成物を用いて、前記の方法により、各物性を評価した。結果を表2に示す。

【0059】

【表2】

		実施例-1	実施例-2	比較例-1	実施例-3	実施例-4	比較例-2	実施例-5	実施例-6	比較例-3
組成	a	50			50			50		
	b		50			50			50	
EOR				50			50			
G1650	50	50	50	50	50	50	50	50	50	50
ポリブロビレン	20	20	20	20	20	20	20	20	20	50
パラフィンオイル	120	120	120	120	130	130	130	140	140	20
TS	MPa	8	9	11	6	7	9	5	5	140
ショア-A	-	33	32	45	18	18	30	15	14	6
オイルブリード	24hr	○	○	○	○	○	○	○	○	27
	48hr	○	○	○	○	○	○	○	○	
	120hr	○	○	○	○	○	○	○	○	
	240hr	○	○	○	○	○	○	○	○	
	2weeks	○	○	○	○	○	○	○	○	x

a : エチレン・1-ブテン共重合体1

b : エチレン・1-ブテン共重合体2

オイルブリード ○ : 目視されず(良好)

x : 目視できる(不良)

【0060】

a : エチレン・1-ブテン共重合体1
b : エチレン・1-ブテン共重合体2
オイルブリード ○: 目視されず(良好)
×: 目視できる(不良)

【産業上の利用可能性】

【0061】

本発明の熱可塑性エラストマー組成物は、射出成形や押出成形といった成形の成形加工性に優れると共に、柔軟性、強度さらに、オイルのブリードの少ない成形品を与えることができる。この熱可塑性エラストマー組成物は、食品用途、日用雑貨用途、玩具用途、運動用具用途、文具用途、事務機器用途、自動車内装用途、自動車外装用途、家電機器用途、電線用途、土木・建築用途、医療用機器用途、衛生用品、化学・鉱工業用資材、農畜・水産資材等の種々の用途に使用可能である。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】成形性に優れ、表面硬度が充分高く、オイルのプリードアウトに優れる樹脂組成物を提供する。

【解決手段】

(a) エチレン／1-ブテンランダム共重合体100重量部、(b) 少なくとも1種のスチレン系ブロックコポリマー10～500重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(c) オイル10～140重量部、(a) (b) の合計量100重量部に対して(d) ポリプロピレン樹脂0～500重量部からなる樹脂組成物、さらに本発明は上記樹脂組成物からなる成形体とする。

特願2004-077078

出願人履歴情報

識別番号 [000005887]

1. 変更年月日 2003年11月 4日

[変更理由] 住所変更

住 所 東京都港区東新橋一丁目5番2号
氏 名 三井化学株式会社